- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format
Display Scheded Free

1. 6/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

```
012266561
WPI Acc No: 1999-072667/199907
XRAM Acc No: C99-021734
  Hair treatment composition for brightening colour tone of
  hair or for dyeing hair in good shades - comprises guanidium salt,
  alkalising agent other than guanidium salt and silicone
Patent Assignee: KAO CORP (KAOS )
Inventor: KAWAI T; KURE N; MATSUNAGA K; NAGASE S; OGAWA M
Number of Countries: 028 Number of Patents: 008
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                             Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                             Week
EP 890355
               A1 19990113
                             EP 98112301
                                                  19980702
                                                            199907
                                              Α
JP 11029443
                   19990202
                             JP 97183634
                                                  19970709
                                                            199915
                                              Α
               Α
                                                  19971222
JP 11180837
               Α
                   19990706 JP 97352956
                                              Α
                                                            199937
US 6071504
                   20000606 US 98112056
                                                  19980709
                                                            200033
               A
                                              Α
EP 890355
                   20010530 EP 98112301
                                                  19980702
                                                            200131
               B1
                                              Α
DE 69800854
                   20010705 DE 98600854
                                              Α
                                                  19980702
                                                            200146
               F
                             EP 98112301
                                                  19980702
                                              Α
TW 527191
                   20030411
                             TW 98110647
                                              Α
                                                  19980701
                                                            200366
JP 3563569
               B2
                   20040908 JP 97183634
                                              Α
                                                  19970709
                                                            200459
Priority Applications (No Type Date): JP 97352956 A 19971222; JP 97183634 A
  19970709
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                     Filing Notes
              A1 E 12 A61K-007/06
EP 890355
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
JP 11029443
                     7 A61K-007/06
              Α
JP 11180837
              Α
                     8 A61K-007/13
US 6071504
                       A61K-007/06
              Α
EP 890355
              B1 E
                       A61K-007/06
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
DE 69800854
                       A61K-007/06
                                     Based on patent EP 890355
              Ε
TW 527191
                       A61K-007/13
JP 3563569
              B2
                     9 A61K-007/06
                                     Previous Publ. patent JP 11029443
Abstract (Basic): EP 890355 A
        A hair treatment composition comprises: (a) a guanidium salt; (b)
    an alkalising agent other than the guanidium salt; and (c) a silicone.
        USE - The composition permits brightening the colour tone of the
    hair or for dyeing the hair in good shades from a bright shade to a
    deep shade for a short period of time.
        ADVANTAGE - The composition scarcely damages the hair, gives of
    little irritating odour and has low irritation to the scalp.
        Dwg. 0/0
Title Terms: HAIR; TREAT; COMPOSITION; BRIGHTEN; COLOUR; TONE; HAIR; DYE;
 HAIR; SHADE; COMPRISE; SALT; ALKALISED; AGENT; SALT; SILICONE
Derwent Class: A26; A96; D21; E14
International Patent Class (Main): A61K-007/06; A61K-007/13
```

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.

File Segment: CPI

International Patent Class (Additional): A61K-007/13



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-180837

(43)公開日 平成11年(1999)7月6日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

A 6 1 K 7/13

A 6 1 K 7/13

審査請求 有 請求項の数6 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平9-352956

(71)出願人 000000918

花王株式会社

(22)出願日

平成9年(1997)12月22日

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

(72)発明者 松永 賢一

東京都墨田区文花2-1-3 花王株式会

社研究所内

(72) 発明者 長瀬 忍

東京都墨田区文花2-1-3 花王株式会

社研究所内

(74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外3名)

(54) 【発明の名称】 角質繊維染色用組成物

(57)【要約】

【課題】 染色性が極めて高く、かつ明るい色合いに染 毛することができ、かつ刺激臭や皮膚刺激を低減するこ とができる角質繊維染色用組成物及び角質繊維染色用キ ットの提供。

【解決手段】 次の成分(a)及び(b)、(a)バラアミノフェノール誘導体及び/又はオルトアミノフェノール誘導体、(b)グアニジウム塩、を含有することを特徴とする角質繊維染色用組成物;並びに酸化剤を含有しない角質繊維染色用組成物及び酸化剤含有組成物からなる角質繊維染色用キット。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の成分(a)及び(b)、(a)パラアミノフェノール誘導体及び/又はオルトアミノフェノール誘導体、(b)グアニジウム塩、を含有することを特徴とする角質繊維染色用組成物。

【請求項2】 成分(a)の含有量が全組成中の0.0 1~20.0重量%である請求項1記載の角質繊維染色 用組成物。

【請求項3】 成分(b)の含有量が全組成中の0.1 ~10.0重量%である請求項1又は2記載の角質繊維 10 染色用組成物。

【請求項4】 更にシリコーン類を含有する請求項1~3のいずれか1項記載の角質繊維染色用組成物。

【請求項5】 酸化剤を含有しないものである、請求項 1~4のいずれか1項記載の角質繊維染色用組成物。

【請求項6】 請求項5記載の角質繊維染色用組成物及び酸化剤含有組成物からなる角質繊維染色用キット。

【発明の詳細な説明】

【発明の属する技術分野】

【0001】本発明は、毛髪の染色性が極めて高く、よ 20 り明るい色合いに毛髪を染色し、かつ低刺激である角質 繊維染色用組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、消費者の意識として、本来の髪色 より明るい色合いに染めたいという要望が高まってお り、いわゆる「ブリーチカラー」と呼ばれる商品が多数 上市されている。

【0003】このような目的で使用される角質繊維染色用組成物としては、毛髪に対する十分な黄~赤茶色系色調の染色力と脱色力を備えた染毛剤が必要であり、例え 30ばアルカリ剤及び酸化染料中間体を含有する第1剤と酸化剤を含有する第2剤からなる2剤式酸化型染毛剤が知られている。これは、施術前に第1剤と第2剤を混合し、酸化重合による染料の生成(毛髪の染色)と、メラニンの分解(毛髪の脱色)とを同時に行いながら染め上げるというものである。

【0004】ところでかかる2剤式酸化型染毛剤において黄~赤茶色系の色調を得るには、染料中間体としてパラアミノフェノールやオルトアミノフェノールなどのアミノフェノール誘導体を用いるのが効果的であるが、こ40れにより必要な染色力を得るには、毛髪の膨潤及びアミノフェノール誘導体の反応性から、高pH領域で用いることが必要である。このため一般に相当量のアルカリ剤を必要とし、pHは10前後に設定されている。かかるアルカリ剤としては一般にアンモニアが用いられている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、アンモニアは強い刺激臭と皮膚刺激を伴うため、使用者には施術時にかなりの不快感を生じるという大きな問題点を有していた。このためアンモニアの代替品として刺激臭や 50

皮膚刺激の少ない有機アミン類をアルカリ剤として用いる技術が知られている(特開昭56-77220号公報、特開昭59-106413号公報、特開昭62-416号公報、特開昭63-170308号公報、特開平1-165514号公報、特開平1-213220号公報、特開平5-246827号公報等)。

【0006】しかしながら、有機アミン類では十分な染色力が発揮できず、毛髪を満足のいく色合いに染め上げることは困難である。

【0007】したがって本発明は、パラアミノフェノール及び/又はオルトアミノフェノールを用いて、染色性が極めて高く、かつ明るい色合いに染毛することができ、更に刺激臭や皮膚刺激を低減することができる角質繊維染色用組成物及びこれを用いた角質繊維染色用キットを提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を達成すべく鋭意研究を行った結果、グアニジウム塩を配合すれば、パラアミノフェーノル誘導体、オルトアミノフェノール誘導体のもつ毛髪の染色性を極めて高くすることができ、より明るい色合いに染毛することができるとともに、アンモニアの含有量を低減することができるため、刺激臭や皮膚刺激を低減させることができることを見出し、本発明を完成させた。

【0009】すなわち本発明は、次の成分(a)及び(b)、(a)パラアミノフェノール誘導体及び/又はオルトアミノフェノール誘導体、(b)グアニジウム塩、を含有することを特徴とする角質繊維染色用組成物を提供するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明の角質繊維染色用組成物の (a) 成分であるパラアミノフェノール誘導体、オルト アミノフェノール誘導体としては、一般に染毛剤に用い られているものであれば特に制限はなく、例えばパラア ミノフェノール、2-メチル-4-アミノフェノール、 3-メチルー4-アミノフェノール、2-クロロー4-アミノフェノール、3-クロロー4ーアミノフェノー ル、2, 6 - ジメチル - 4 - アミノフェノール、<math>3, 5ージメチルー4ーアミノフェノール、2,3ージメチル -4-アミノフェノール、2,5-ジメチルー4-アミ ノフェノール、2, 4ージアミノフェノール、5ーアミ ノサリチル酸、オルトアミノフェノール、2ーアミノー 1-ヒドロキシー5-メチルベンゼン、2-アミノー1 ーヒドロキシー6ーメチルベンゼン、5ーアセトアミド - 2 - アミノフェノール等が挙げられる。このうちパラ アミノフェノール及びオルトアミノフェノールが特に好 ましい。これらは、1種又は2種以上を組合わせて使用 することができる。かかる(a)成分は、全成分中に 0.01~20.0重量%、特に0.5~10.0重量 %含有することが好ましい。

【0011】本発明の角質繊維染色用組成物の(b)成 分であるグアニジウム塩としては、塩酸グアニジン、硫 酸グアニジン、硝酸グアニジン、炭酸グアニジン、重炭 酸グアニジン、リン酸グアニジン、チオシアン酸グアニ ジン、ホウ酸グアニジン、及びスルファミン酸グアニジ ン、酢酸グアニジン、シュウ酸モノエチルグアニジン、 ベンゼンスルホン酸グアニジン、アリザリンジスルホン 酸グアニジン等のグアニジン有機酸塩等が挙げられ、特 に炭酸グアニジン及び重炭酸グアニジンが好ましい。こ れらは、単独で又は2種以上を組合わせて使用すること 10 ができる。(b) 成分は、全成分中に0.1~10.0 重量%、特に0.5~3.0重量%含有することが好ま しい。この範囲であれば、染料中間体が毛髪に浸透する 前に染料を生成することがなく、十分な染色効果を得る ことができ、また刺激臭や皮膚刺激を低減することがで きる。なお、グアニジンヒドロキシドの配合も考えられ るが、皮膚刺激性が強く好ましくない。

【0012】本発明においては、アンモニア、モノエタノールアミン等のアルカノールアミンをアルカリ剤として用いることができるが、上記グアニジウム塩を含有す 20ることにより、アンモニアの含有量を低減することができる。

【0013】本発明の角質繊維染色用組成物には、

(a) 成分以外の染料中間体を顕色物質として配合して もよく、顕色物質としては通常酸化型染毛剤に使用され ているものであれば特に制限はない。例えば、p-フェ ニレンジアミン、pートルイレンジアミン、Nーメチル -p-7ェニレンジアミン、N, N-ジメチル-p-フ ェニレンジアミン、N, Nージエチルー2ーメチルーp ーフェニレンジアミン、N-エチル-N-(ヒドロキシ 30 エチル) - p - フェニレンジアミン、クロルー p - フェ ニレンジアミン、2-(2'-ヒドロキシエチルアミ ノ) -5-アミノトルエン、N, N-ビスー(2-ヒド ロキシエチル) - p - フェニレンジアミン、メトキシー p-フェニレンジアミン、2,6-ジクロルーp-フェ ニレンジアミン、2-クロルー6-プロムーp-フェニ レンジアミン、2-クロル-6-メチル-p-フェニレ ンジアミン、2-クロルー6-メチルーp-フェニレン ジアミン、6-メトキシー3-メチルーp-フェニレン ジアミン、2, 5-ジアミノア二ソール、N-(2-ヒ 40 ドロキシプロピル) -p-フェニレンジアミン、N-2 –メトキシエチルーpーフェニレンジアミン等から選ば れる1種又は2種以上のNH2-基、NHR-基又はN HR2-基(Rは炭素数1~4のアルキル基又はヒドロ キシアルキル基を示す)を有するp-フェニレンジアミ ン類; 2. 5-ジアミノピリジン誘導体; o-フェニレ ンジアミン類等が挙げられる。

【0014】また、本発明の角質繊維染色用組成物中には、カップリング物質を配合することができる。カップリング物質としては、通常酸化型染毛剤に一般に使用さ 50

れているものであれば特に制限はなく、例えば、αーナ フトール、o-クレゾール、m-クレゾール、2,6-ジメチルフェノール、2, 5ージメチルフェノール、 3, 4ージメチルフェノール、3, 5ージメチルフェノ ール、ベンズカテキン、ピロガロール、1,5ージヒド ロキシナフタレン、1, 7-ジヒドロキシナフタレン、 5-アミノー2-メチルフェノール、5-(2'-ヒド ロキシエチルアミノ) -4-メトキシ-2-メチルフェ ノール、ヒドロキノン、2、4-ジアミノアニソール、 m-トルイレンジアミン、レゾルシン、レゾルシンモノ メチルエーテル、m-フェニレンジアミン、1-フェニ ルー3-メチルー5-ピラゾロン、1-フェニルー3-アミノー5ーピラゾロン、1ーフェニルー3,5ージケ トーピラゾリン、1ーメチルー7ージメチルアミノー4 -ヒドロキシー2-キノロン、m-アミノフェノール、 4-クロロレゾルシン、2-メチルレゾルシン、2,4 ージアミノフェノキシエタノール、2,6ージアミノピ リジン、3,5-ジアミノトリフロロメチルベンゼン、 2, 4-ジアミノフロロベンゼン、3, 5-ジアミノフ ロロベンゼン、2, 4ージアミノー6ーヒドロキシピリ ミジン、2, 4, 6ートリアミノピリミジン、2ーアミ ノー4, 6ージヒドロキシピリミジン、4ーアミノー 2. 6-ジヒドロキシピリミジン、4, 6-ジアミノー 2-ヒドロキシピリミジン等が挙げられる。

【0015】これら顕色物質及びカップリング物質は、それぞれ単独で又は2種以上を組合わせて用いることができ、その含有量は特に制限されないが、全組成中に $0.01\sim20.0$ 重量%、特に $0.05\sim10$ 重量%であることが好ましい。

【0016】本発明の角質繊維染色用組成物は、更に直 接染料を配合して付加的に色合いを変化させることもで きる。このような直接染料としては、例えば日本ヘアカ ラー工業会発行の染料原料基準に記載のもの、具体的に は2-アミノー4-ニトロフェノール、2-アミノー5 ーニトロフェノール、塩酸ニトローp-フェニレンジア ミン、ニトローpーフェニレンジアミン、pーアミノフ ェニルスルファミン酸、p-ニトローo-フェニレンジ アミン、ピクラミン酸、ピクラミン酸ナトリウム、ピク リン酸、クロムブラウンRH、ヘマテイン、硫酸ニトロ -p-フェニレンジアミン、硫酸 p-ニトローo-フェ ニレンジアミン、硫酸pーニトローmーフェニレンジア ミン、1-アミノー4-メチルアミノアントラキノン、 1、4-ジアミノアントラキノン;酸性染料である赤色 2号、赤色3号、赤色102号、赤色104号、赤色1 05号、赤色106号、黄色4号、黄色5号、緑色3 号、青色1号、青色2号、赤色201号、赤色227 号、赤色230号、赤色231号、赤色232号、橙2 05号、橙207号、黄色202号、黄色203号、緑 色201号、緑色205号、青色202号、青色203 号、青色205号、かっ色201号、赤色401号、赤

色502号、赤色503号、赤色504号、赤色506号、橙402号、黄色402号、黄色403号、黄色4006号、黄色402号、紫色401号、緑色402号、紫色401号、黒401号;油溶性染料である赤色215号、赤色218号、赤色225号、橙201号、橙206号、黄色201号、黄色204号、緑色202号、紫色201号、赤色505号、橙403号、黄色404号、黄色405号、青色403号;塩基性染料である赤色213号、赤色214号;及びArianor社の塩基性染料のSienna Brown、Mahogany、Madder Red、Steel Blue、Straw Yellow等が挙げられる。これらのうち、特に二トロフェニレンジアミン、ニ

トロアミノフェノール、アントラキノン染料が好ましい。直接染料を本発明の角質繊維染色用組成物に配合する場合、その配合量は全組成中に 0.001~20重量%、特に 0.01~10重量%が好ましい。

【0017】本発明の角質繊維染色用組成物は、更にシリコーン類を配合することができる。シリコーン類としては、例えば(i) \sim (viii) で表されるものが挙げられる。

(i) 一般式(1) \sim (4) で表されるポリエーテル変10 性シリコーン。

[0018] [化1]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \xrightarrow{\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{I} \\ \text{Si} - 0 \\ \text{CH}_{3} \end{array} } \xrightarrow{\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{Si} - 0 \\ \text{Si} - 0 \\ \text{CH}_{3} \end{array} } \xrightarrow{\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{I} \\ \text{Si} - \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \end{array} } \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \tag{1} \\ \text{CH}_{2} \\ \text{C} & \text{CH}_{2} \\ \text{C} & \text{CH}_{2} \\ \text{C} & \text{COC}_{2} \\ \text{H}_{4} \\ \text{J}_{d} & \text{COC}_{3} \\ \text{H}_{6} \\ \text{J}_{e} & \text{OR} \\ \end{array}$$

$$\text{CH}_{3} \leftarrow \begin{pmatrix} \text{CH}_{3} \\ \text{I} \\ \text{Si} - \text{O} \\ \text{CH}_{3} \end{pmatrix} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \begin{pmatrix} \text{CH}_{3} \\ \text{Si} - (\text{CH}_{2})_{c} - (\text{OC}_{2}\text{H}_{4})_{d} - (\text{OC}_{3}\text{H}_{8})_{e} - \text{OR}^{1} \\ \text{CH}_{3} \end{pmatrix} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \begin{pmatrix} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \end{pmatrix} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \begin{pmatrix} \text{CH}_{2} \\ \text{CH}_{3} \end{pmatrix} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \begin{pmatrix} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \end{pmatrix} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \begin{pmatrix} \text{CH}_{$$

$${\rm R}^{1}0-({\rm H}_{6}{\rm C}_{3}0)_{\rm e}-({\rm H}_{4}{\rm C}_{2}0)_{\rm d}-({\rm H}_{2}{\rm C})_{\rm c}-\left(\begin{matrix}{\rm CH}_{3}\\{\rm i}\\{\rm CH}_{3}\end{matrix}\right)_{\rm a}-\begin{matrix}{\rm CH}_{3}\\{\rm i}\\{\rm CH}_{3}\end{matrix}$$

$$-(CH_2)_c - (OC_2H_4)_d - (OC_3H_6)_e - OR^1$$
(3)

$$CH_{3} = \left(\begin{array}{c} CH_{3} \\ Si \\ CH_{3} \end{array}\right)_{a} - (CH_{2})_{f} - (OC_{2}H_{4})_{d} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (CH_{2})_{f} \\ CH_{3} - (OC_{3}H_{6})_{e} - (OC_{3}$$

【0019】(式中、R¹ は水素原子又は炭素数1~10の炭化水素基を示し、aは15以上の数、bは1以上の数、cは1~6の数、dは1~300の数、eは0~300の数、fは0~6の数、gは2~500の数を示す)

【0020】式中、 R^1 で示される炭化水素基としては、炭素数 $1\sim8$ の直鎖又は分岐鎖の飽和炭化水素基が好ましく、特にメチル基が好ましい。 a としては $20\sim50$ が好ましく、6 は $1\sim100$ が好ましく、6 は $2\sim50$ が好ましく、6 は $2\sim50$ が好ましく、6 は $2\sim50$ が好ましく、1 は $1\sim100$ が好ましく。1 が好ましく、1 は $1\sim100$ が好ましく、1 は $1\sim100$ が好ましく、 $1\sim100$ が好ましく、 $1\sim100$ が好ましく、 $1\sim100$ が $1\sim1000$ が $1\sim10000$ が $1\sim10000$ が

【0~0~1~9】(式中、 R^1 は水素原子又は炭素数 $1\sim 1$ 40 好ましい。なお、式中のaが1~5未満の場合には、優れ0の炭化水素基を示し、aは1~5以上の数、bは1以上 た仕上がり感が得られず、好ましくない。

【0021】(ii) 一般式(5) で表わされるジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン又はジフェニルポリシロキサン。

[0022]

【化2】

$$R^{2} = \begin{pmatrix} R^{2} & & & R^{2} \\ I & & & & I \\ Si - 0 & & & Si - R^{2} \\ I & & & & R^{2} \end{pmatrix}$$
 (5)

【0023】 (式中、R² は同一又は異なって、メチル基、フェニル基又は-OSi(CH₂):を示し、hは3以上の数を示す)

式中、R² としてはメチル基が好ましく、hは50~3 000が好ましい。

【0024】 (iii) 一般式 (6) で表わされる長鎖アルキル変性シリコーン。

[0025]

【化3】

$$CH_{3} = \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ Si - O \\ CH_{3} \end{pmatrix}_{i} \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ Si - O \\ R^{3} \end{pmatrix}_{j} \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ CH_{3} \end{pmatrix}$$

$$(6)$$

【0026】 (式中、R³ は炭素数10~50の炭化水素基を示し、iは0~1000の数、jは1~1000 の数を示す)

式中、 R^3 で示される炭化水素基としては、炭素数15 ~ 40 の直鎖又は分岐鎖の飽和炭化水素基が好ましく、i は $10\sim 500$ が好ましく、j は $10\sim 500$ が好ましく、i

【0027】 (iv) 一般式 (7) で表わされるアルコキシ変性シリコーン。

[0028]

【化4】

$$CH_{3} = \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ Si - O \\ CH_{2} \end{pmatrix}_{k} \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ Si - O \\ OR^{4} \end{pmatrix}_{\ell} \begin{pmatrix} CH_{3} \\ \vdots \\ Si - CH_{3} \end{pmatrix}$$

$$(7)$$

【0029】 (式中、R¹ は炭素数10~30の炭化水 30 素基を示し、kは3~100の数、lは1~50の数を示す)

式中、 R^4 で示される炭化水素基としては、炭素数 12 ~ 20 の直鎖又は分岐鎖の飽和炭化水素基が好ましく、特にセチル基、ステアリル基が好ましい。また、k は 5 ~ 50 が好ましく、1 は 2 ~ 20 が好ましい。

【0030】 (v) 一般式(8) で表わされるアミノ変性シリコーン。

[0031]

【化5】

$$R^{5} = \begin{cases} CH_{3} \\ I \\ SI - 0 \\ CH_{3} \end{cases} \xrightarrow{R^{5}} \begin{cases} R^{5} \\ I \\ SI - 0 \\ R^{5} \end{cases} \xrightarrow{CH_{3}} \begin{cases} CH_{3} \\ I \\ SI - R^{5} \end{cases}$$
 (8)

【0032】 〔式中、R⁵ は同一又は異なって、水素原子、ヒドロキシル基、メチル基又はメトキシ基を示し、R⁶ は-(CH₂)₀-(OC₂H₄)_p-(OC₃H₆)_q-(NHC₂H₄)N'(R⁷)₂又は-(CH₂)₀-(OC₂H₄)_p-(OC₃H₆)_q-(NHC₂H₄)N'(R⁷)₃·Z (R⁷ は同一又は異なって、水素原子、炭素数1~6の炭化水素基を示し、Zはハロゲンイオン又は有機アニオンを 50

示し、0は $1\sim6$ の数、p及びqは $0\sim6$ の数を示す)を示し、mは $3\sim3$ 00の数、nは $1\sim5$ 0の数を示す)

【0033】式中、 R^5 としては、ヒドロキシル基、メチル基が好ましく、 R^6 としては $-(CH_2)_3$ -NHC $_2$ HiNH $_2$ が好ましく、mは $3\sim300$ が好ましく、nは $1\sim20$ が好ましい。

【0034】 (vi) 一般式 (9) 又は (10) で表わされるブンテ塩変性シリコーン。

10 [0035]

[化6]

20

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \left(\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{S} \, i - 0 \\ \text{CH}_{3} \end{array} \right)_{s} & \left(\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{S} \, i - 0 \\ \text{CH}_{2} \end{array} \right)_{r} - \text{OCH}_{2} - \text{CH} - \text{CH}_{2} \text{S}_{2} \text{O}_{3} \text{X} \\ \text{OH} \end{array} \right)$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & I \\
 & S_{1} \\
 & CH_{2})_{r} - OCH_{2} - CH - CH_{2}S_{2}O_{3}X \\
 & CH_{3} \\
 & CH_{3} \\
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{3} \\
 & I \\
 & CH_{2}
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{2} \\
 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & OH
\end{array}$$

【0036】(式中、Xはアルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニア、アミン又は第4級アンモニウム塩を示し、rは $1\sim6$ の数、s及び tは $1\sim20$ の数を示し、かつs/t>1である)

式中、Xとしては、ナトリウム、カリウム等のアルカリ 金属、第4級アンモニウム塩が好ましく、rは2~4が 好ましく、s及びtは5~20が好ましい。

【0037】 (vii) 一般式 (11) で表されるシリコーン樹脂。

[0038]

【化7】

40

$$\left(\begin{array}{c}
R^{8} \\
R^{8} - Si - O_{1/2} \\
R^{8}
\end{array}\right)_{u} (SiO_{2})_{v} (11)$$

【0039】(式中、 R^{8} は同一又は異なって、メチル 基又はフェニル基を示し、u 及び v は $10 \sim 100$ の数 を示し、かつu/v=0. $1 \sim 10$ である) 式中、 R^{8} としてはメチル基が好ましく、u 及び v は $10 \sim 50$ が好ましい。

【0040】 (viii) オキサゾリン変性シリコーンエラストマー。

例えばオルガノポリシロキサンセグメントの末端又は側 鎖のケイ素原子の少なくとも1個に、ヘテロ原子を含む アルキレン基を介して、下記一般式

[0041]

[化8]



【0042】〔式中、 R^9 は水素原子、炭素数 $1\sim22$ のアルキル基、アラルキル基又はアリール基を示し、w は2又は3の数を示す。〕で表わされる繰り返し単位からなるポリ(N-アシルアルキレンイミン)が結合してなるオルガノポリシロキサンであって、オルガノポリシ 10 ロキサンセグメントと該ポリ(N-アシルアルキレンイミン)の重量比が $98/2\sim40/60$ であり、重量平均分子量が $50,000\sim500,000$ のものが挙げられる。

【0043】 これらのシリコーン類は1 種又は2 種以上を組合わせて用いることができ、全組成中の含有量は $0.01\sim10$ 重量%、特に $0.1\sim5$ 重量%であることが好ましい。この範囲であれば、染色力を向上させることができる。

【0044】本発明の角質繊維染色用組成物は、酸化剤 20によることなく、空気中の酸素によって酸化カップリングを生起し、毛髪等を染色することができるが、酸化剤を添加することにより酸化カップリングを生起させる方がより好ましい。特に好ましい酸化剤としては、過酸化水素、過酸化水素が尿素、メラミン又は硼酸ナトリウムに付加した化合物、及びかかる過酸化水素付加物と過酸化カリウムー二硫酸との混合物等が挙げられる。

【0045】しかしながら酸化剤を添加すると、(a) 成分等と速やかに酸化カップリング反応を起こすため、保存安定性の点で好ましくない。したがって、本発明の 30 角質繊維染色用組成物には酸化剤を配合せず、使用時に添加することが好ましい。本発明の角質繊維染色用キットはかかる酸化剤を含有しない角質繊維染色用組成物(以下「第1剤」という)と、酸化剤を含有する組成物(以下「第2剤」という)からなるものである。かかるキットとすることにより、第1剤の保存安定性が優れたものとなり、また両組成物を単に混合するだけで容易に角質繊維染色剤として使用することができる。

【0046】第1剤のpHは8~12、特に9~11が好ましい。8~12であれば、毛髪の染色性が向上し、刺40激臭や皮膚刺激を低減することができる。かかるpHの調整は、例えば塩化アンモニウム、炭酸アンモニウム、重炭酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、硫酸アンモニウム等の緩衝剤を用いて行うことができる。

【0047】また第2剤のpHは2~6、特に3~5が好ましい。2~6であれば酸化剤の安定性が向上する。なお酸化剤の安定性向上のためリン酸等のpH調整剤、フェナセチン等の安定化剤を配合することができる。

【0048】本発明の角質繊維染色用組成物は常法に従 50 ~30分前後の作用時間において毛髪を洗浄した後、乾

って製造することができ、その剤型は透明液状、乳液 状、クリーム状、ゲル状、ペースト状、又はムース状等 とすることができる。また本発明の角質繊維染色用キッ トは、常法にしたがって製造した第1剤及び第2剤を別 々に個装してキットとすればよい。

【0049】なお第1剤と第2剤との混合比は1:1~1:3 (重量比)であることが好ましい。

【0050】なお、本発明の角質繊維染色用組成物は、 上記必須成分の他に、通常化粧品分野で用いられる他の 任意成分を本発明の効果を妨げない範囲で加えることが できる。このような任意成分としては、例えばアラビア ガム、ローカストピーンガム、アルギン酸ナトリウム、 キサンタンガム、セルロース誘導体、架橋ポリアクリル 酸等の天然又は合成高分子、脂肪酸等の粘度・ゲル強度 調整剤;アボガド油、ホホバ油、マカデミアナッツ油、 オリーブ油のグリセライド等の油脂類;ミツロウ、ラノ リン等のロウ類;流動パラフィン、固形パラフィン、イ ソパラフィン、スクワラン等の炭化水素類;プロピレン グリコール、グリセリン、1,3-ブチレングリコー ル、ポリグリセリン、ソルビトール等の多価アルコール 類;ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチル ドデシル等のエステル類;オレイン酸ジエタノールアミ ド、ラウリン酸ジエタノールアミド等のアミド類;塩化 ステアリルトリメチルアンモニウム、ジステアリルジメ チルアンモニウム等のカチオン性界面活性剤;ボリオキ シエチレンラウリルエーテルサルフェート、ポリオキシ エチレンラウリルスルホコハク酸塩等のアニオン性界面 活性剤;ラウリルヒドロキシスルホベタイン、ラウリル ジメチルカルボベタイン等の両性界面活性剤;ポリオキ シエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアル キルフェニルエーテル等の非イオン性界面活性剤;ポリ ビニルピロリドン、ビニルピロリドンと酢酸ビニルとの 共重合体等の非イオン性高分子; アクリル酸及び/又は メタクリル酸と(メタ)アクリル酸アルキルエステルと の共重合体等のアニオン性高分子:Nーメタクリロイル エチルーN, N-ジメチルアンモニウムー α -N-メチ ルカルボキシベタインとメタクリル酸ブチルとの共重合 体等の両性高分子;コラーゲンやケラチンの加水分解物 等の蛋白誘導体やアミノ酸類;パラベン等の防腐剤;E DTA-Na等のキレート剤;フェナセチン、8-オキ シキノリン等の安定化剤;チオグリコール酸、亜硫酸 塩、アスコルビン酸等の酸化防止剤;その他、植物抽出 物、生薬抽出物、ビタミン類、香料、顔料、紫外線吸収 剤等が挙げられる。

【0051】本発明の角質繊維染色用組成物を用いて染毛処理を行うには、例えば、本発明の第1剤に第2剤を添加して酸化カップリングを行って染色液を調整し、この染色液を例えば15~40℃、好ましくは15~30℃で毛髪に適用し、例えば1~50分、好ましくは10~30分前後の作用時間において手髪を洗浄した後、乾

燥すればよい。 【0052】

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

11

【0053】実施例1~4及び比較例1~4 表1に示す配合で角質繊維染色用組成物(第1剤)及び 酸化剤含有組成物(第2剤)を常法により製造した。

[0054]

【表1】

	- 13 (## D/)	夷 施 例				比 較 例			
	成分(重量%)	1	2	3	4	1	2	3	4
第 1 剤	炭酸グアニジン C オルトアミノフェノール オルトアミノフェノール トルエン・2.5・ジアミン 5-アミノオルトクレゾール アンモニア (28%)	2 1 6 6 15 10 10 適ラン ス	20.8 - 6.6 51 15 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	2 0.3 0.5 6 0.5 1 15 10 10 10 万 ス	2.8 - 6 (5) 15 10 5 魔ンス (5) 15 10 (5) アンス (5) 15 10 (5) 15 10 (5) 15 (5	- 1 1 - 6 - 15 10 10 - 選 ジランス	- 0.8 - 0.6 - 6 15 10 - 量ン ズラ	- 0.3 - 0.5 0.6 3 2 15 10 10 - 量ン ス	- 0.8 - 0.6 10 - 15 10 10 - 量 バランス
	ā†	100	100	100	100	100	100	100	100
第 2 剤	セタノール アルキル硫酸ナトリウム 過酸化水素 メチルパラベン リン酸 *3 精製水	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 透量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス	2 1 6 0.1 適量 バランス
\vdash	ŝ†	100	100	100	100	100	100	100	100

*1:KF-6005 信越化学社製、*2:pHを10にする量、*3:pHを3.5にする量

8

【0055】試験例1

染色性

頭皮への刺激

【0056】評価方法

(1) 染色性

染色した白髪トレスを、目視により以下の基準で評価した。

- ◎: 均一にしっかり染まる。
- ○:均一に染まる。
- △:ややむらがあり、あまり染まらない。
- ×: むらがあり、ほとんど染まらない。
- (2) 明色性

染色した黒髪トレスを、目視により以下の基準で評価した。

○:未処理の黒髪トレスと比較して明るく染まる。

Δ×

△:未処理の黒髪トレスと比較してあまり明るく染まら 30 ない。

×:未処理の黒髪トレスと比較してほとんど明るく染まらない。

Δ

 Δ

(3)頭皮への刺激

第1剤と第2剤の混合物を頭皮に塗布し、頭皮への刺激 を以下の基準で評価した。

○:刺激をほとんど感じない。

△:刺激をやや感じる。

×:刺激を強く感じる。

【0057】表1より、実施例1~4は比較例1~4と 40 比較して染色性、明色性、頭皮への刺激とも優れている ことが確認された。

【0058】実施例5

表2及び表3に示す組成の第1剤及び第2剤を常法により製造した。第1剤及び第2剤を等量混合したものは、 染色性が高く、明るい色に染めることができた。また、 頭皮の刺激もなかった。

[0059]

【表2】

成分(重量%)

第1剤

	13	14
	C 炭酸グアニジン	$\bigcirc 2$
	パラアミノフェノール	0. 3
	トルエンー2, 5ージアミン	0. 5
·	5-アミノオルトクレゾール	0.6
	卢 アンモニア (28%)	(5)
	D モノエタノールアミン	$\overline{\Gamma}$
	エタノール	1 5
	プロピレングリコール	1 0
	オレイン酸	3 ·
	オレイン酸ジエタノールアミド	6
	アミノ変性シリコーン* 4	0.5
	オレイルアルコール	2
	ポリオキシエチレンオクチルドデシルエーテル(20E.()) 10
	エデト酸四ナトリウム	0. 1
	B 塩化アンモニウム*⁵	適量
	精製水	バランス
		1 0 0
60]	【表3】	
	第2剤	成分(重量%)
	セタノール	2

[0060]

第2剤	成分(重量%)
セタノール	2
アルキル硫酸ナトリウム	1
過酸化水素	6
リン酸 ^{* 6}	適量
精製水	バランス
	1 0 0

*4:SM8702C 東レ・ダウコーニング製

*5:pHを10にする量 *6:pHを3.5にする量

[0061]

つ明るい色合いに染毛することができ、かつ刺激臭や皮

【発明の効果】本発明の角質繊維染色用組成物及び角質 30 膚刺激を低減することができる。 繊維染色用キットを用いれば、染色性が極めて高く、か